PCT

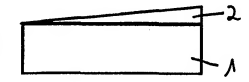
WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ :	(44) T	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 95/15156
A61K 9/20	A1	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 8. Juni 1995 (08.06.95)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP9		PL, SI, SK, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK,
(22) Internationales Anmeldedatum: 23. November (2	ber 199 23.11.9	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
(30) Prioritätsdaten: P 43 41 442.7 4. December 1993 (04.12.93)) E	Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht. E Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US LOHMANN THERAPIE-SYSTEME GMBH & (DE/DE]; Irlicher Strasse 55, D-56567 Neuwied (DE/DE)	CO. K	s
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): CREMER, Karsten [1 Eifelstrasse 4a, D-53119 Bonn (DE).	DE/DE];
(74) Anwalt: FLACCUS, Rolf-Dieter; Sperlingsweg 32, 1 Wesseling (DE).	D-5038	9

- (54) Title: DEVICE FOR EFFECTING THE CONTROLLED RELEASE OF ACTIVE SUBSTANCES
- (54) Bezeichnung: VORRICHTUNG ZUR KONTROLLIERTEN FREISETZUNG VON WIRKSTOFFEN
- (57) Abstract

With the proposed device for effecting the controlled release of active substances in liquid mediums from a matrix containing the said substances and provided with release surfaces, the release surfaces are at least in part covered with an erodable solid material. The thickness of the said solid material covering on the release sufaces follows specific gradients.



(57) Zusammenfassung

Bei einer Vorrichtung zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen in flüssigen Medien aus einer wirkstoffhaltigen, Wirkstofffreisetzungsflächen aufweisenden Matrix sind die Wirkstofffreisetzungsflächen der Matrix mindestens teilweise von einer erodierbaren Feststoffmasse abgedeckt; die Dicke der erodierbaren Masse über deren Erstreckung auf den Wirkstofffreisetzungsflächen ist durch Gradienten bestimmt.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
ΑU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumänien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

Vorrichtung zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen

BESCHREIBUNG

Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen in flüssigen Medien aus einer wirkstoffhaltigen, Wirkstoffabgabeflächen aufweisenden Matrix und einer diese mindestens teilweise abdeckenden erodierbaren Feststoffmasse.

Die Vorrichtung soll es ermöglichen, in flüssigen Medien, beispielsweise Körperflüssigkeiten wie Magensäure Wirkstoffe mit vorgegebenem Geschwindigkeitsprofil freizusetzen, um dabei über einen längeren Zeitraum bestimmte Plasmaspiegel zu erzielen. Dabei können Wirkstoffe zum Beispiel nach peroraler Applikation mit kontrollierter Geschwindigkeit an den Magen- und Darmsaft abgegeben werden. Nach Applikation durch Implantation ist die interstitielle Gewebeflüssigkeit das Medium, mit welchem die Vorrichtung in unmittelbarem Kontakt stehend die Wirkstoffe abgibt. Eine weitere Verwendungsmöglichkeit ist die gezielte Freisetzung von Wirkstoffen, die dem Pflanzenschutz und/oder dem Pflanzenwuchs dienen, an Flüssigkeiten, die von Pflanzen aufgenommen werden. Das kann beispielsweise dadurch geschehen, daß erfindungsgemäße Vorrichtungen in Behältnisse oder Leitungen eingebracht werden, in denen sich Spritz- oder Bewässerungsflüssigkeit befindet. Auch die direkte Applikation in den Erdboden ist im Sinne der Erfindung denkbar, weil dort in der Regel genügend Kapillarwasser vorhanden ist, um eine Erosion der erodierbaren Masse und damit die Freisetzung von Wirkstoff zu ermöglichen. Eine weitere denkbare Anwendungsmöglichkeit ergibt sich aus kontrollierter Freisetzung von antibakteriellen

- 2 -

Wirkstoffen, insbesondere in Spül- oder Wascheinrichtungen für häuslichen oder klinischen Gebrauch.

Mit Vorrichtungen mit kontrollierter Wirkstofffreisetzung zum Beispiel bei pharmazeutischen Peroralia wird häufig das Ziel verfolgt, Wirkstoffe mit kurzer biologischer Halbwertzeit in einer Weise zu verabreichen, die bei geringer Einnahmefrequenz größere Schwankungen der Plasmakonzentrationen vermeidet. Dieses Ziel wird in der Regel durch Vorrichtungen erreicht, die Wirkstoffe über einen längeren Zeitraum mit gleichmäßiger Geschwindigkeit freisetzen. In einigen Fällen jedoch führen auch Veränderungen der Freisetzungsgeschwindigkeit zu relativ konstanten Plasmaspiegeln, beispielsweise wenn ein Wirkstoff in verschiedenen Abschnitten des Gastrointestinaltraktes mit sehr unterschiedlicher Geschwindigkeit resorbiert wird.

Die Vorteile geringer Konzentrationsschwankungen im Plasma sind sowohl die Vermeidung toxischer Effekte, die sich aus den hohen Maximalkonzentrationen nach Einnahme konventioneller Peroralia ergeben können, als auch eine Verlängerung der therapeutischen Wirkung. Ferner fördert eine verringerte Einnahmefrequenz die Zuverlässigkeit der Patienten hinsichtlich der regelmäßigen Einnahme.

Es ist bekannt, daß sich eine kontrollierte Wirkstofffreisetzung in manchen Fällen durch physikochemische Maßnahmen erzielen läßt, denen ein Wirkstoff unterworfen wird. Zu solchen Maßnahmen zählen der Einsatz von Adsorbaten, schwerlöslichen Salzen oder Komplexen. Eine größere Kontrolle über das Ausmaß der Retardierung wird in der Regel jedoch durch galenische Maßnahmen erzielt. Die Mehrzahl der bekannten Vorrichtungen zur kontrollierten Wirkstofffreisetzung lassen sich zwei Typen zuordnen, nämlich den Matrixsystemen und den Membransystemen. Matrixsysteme

enthalten Wirkstoffe in gelöster oder dispergierter Form, seltener auch in Form eines multipartikulären pharmazeutischen Zwischenproduktes. Die Freisetzung geschieht entweder durch die Diffusion von Wirkstoffen aus der Matrix heraus oder durch die Erosion der Matrix. Membransysteme hingegen bestehen aus einem wirkstoffhaltigen Reservoir, welches mit einem für den Wirkstoff permeablen Polymerfilm umhüllt ist. In ihrem Fall geschieht die Freisetzung durch Diffusion durch die Membran.

Die Freisetzungsgeschwindigkeit hängt von verschiedenen Einflußgrößen ab. Bei Matrixsystemen gehören dazu u. a. spezifische Eigenschaften der verwendeten Stoffe wie Molmasse, Löslichkeit, Quellfähigkeit und Glasübergangstemperatur, aber auch die Wirkstoffkonzentration und die geometrische Form der Matrix. Bei der Freisetzung durch Diffusion zählen die Größe der Oberfläche, das Matrixvolumen, der Diffusionskoeffizient, die Konzentration und die Löslichkeit eines Wirkstoffes in der Matrix, die Porosität und Tortuosität der Matrix und der Diffusionswiderstand zwischen Matrix und einem flüssigen Umgebungsmedium zu den wesentlichen Faktoren. Membransysteme setzen Wirkstoffe mit einer Geschwindigkeit frei, die im wesentlichen von der Größe der Oberfläche, der Permeabilität des Wirkstoffes in der Membran und vom Konzentrationsgefälle zu beiden Seiten der Membran abhängt.

Bekannt sind schon Matrix- und Membransysteme, welche durch ihre spezielle geometrische Formgebung die Freisetzungsgeschwindigkeit beeinflussen. Hierbei handelt es sich um Vorrichtungen, bei denen eine im Freisetzungsverlauf wandernde Erosionsfront ihre Dimension verändert. Beispiele hierfür sind Vorrichtungen, deren Erosionsfläche zum Erhalt einer konstanten Freisetzungsgeschwindigkeit größer wird (Brooke, DE-0 24 48 631; McMullen, Eur.Pat.Appl. 0 259 219;

- 4 -

Chopra et al., Eur.Pat.Appl. 0 542 364). Zur Erzielung eines gegenteiligen Effektes, nämlich der kontrollierten Herabsetzung der Freisetzungsgeschwindigkeit, wurde ein Reservoir beschrieben, dessen Erosionsfront im Freisetzungsverlauf kleiner wird (Herrmann, DE 38 09 978).

Ferner sind Vorrichtungen bekannt, welche eine Kontrolle der Freisetzungsgeschwindigkeit dadurch erzielen, daß sie eine oder mehrere wirkstofffreie und weitgehend undurchlässige Schichten enthalten, welche einen Teil ihrer Oberfläche bedecken (Zaffaroni, Eur.Pat.Appl. 0 127 282; Graham et al., US Pat. 4 814 182; Conte et al., Eur.Pat.Appl. 0 432 607).

Alternativ zu den weitverbreiteten Matrix- und Membransystemen wurden spezielle Vorrichtungen zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen entwickelt, welche ein Wirkstoffreservoir enthalten, in dem sich nach Zutritt von Wasser ein osmotischer Druck aufbaut. Die Membranen, die die Wirkstoffreservoirs umgeben, sind semipermeabel, das heißt, sie ermöglichen den Zutritt von Wasser, sind für Wirkstoffe jedoch undurchlässig, besitzen aber eine mikroskopische kleine Öffnung, durch welche eindiffundiertes Wasser wie auch gelöster Wirkstoff austreten können. Ein Vorteil solcher osmotisch aktiven Vorrichtungen ist, daß sie über längere Zeit sehr konstante Freisetzungsgeschwindigkeiten erzielen können (Theeuwes, Pharm.Int. 5, S. 293, 1984).

Oft stößt die Verwirklichung von kontrollierten Freisetzungsgeschwindigkeiten mit herkömmlichen Matrix- oder Membransystemen auf Schwierigkeiten. Bei erodierbaren Matrices verlangsamt sich - je nach Form der Matrix - die Freisetzungsgeschwindigkeit im Verlaufe der Freisetzung mehr
oder weniger stark aufgrund der Verkleinerung der erodier-

- 5 -

baren Oberfläche. Die weiter oben bereits zitierten Vorrichtungen, die eine Verlangsamung durch die spezielle geometrische Formgebung der Matrix kompensieren, sind technisch schwer zu realisieren. Bei Diffusionsmatrices bildet sich dagegen im Freisetzungsverlauf eine durch zunehmende Wirkstoffdepletion kontinuierlich wachsende Diffusionsschicht mit der Folge aus, daß sich die Freisetzungsgeschwindigkeit in Abhängigkeit von t^{1/2} verringert (Higuchi, J. Pharm. Sci. 50, S. 874, 1961).

Membransysteme können theoretisch solange eine konstante Freisetzungsgeschwindigkeit aufweisen, wie das Reservoir den Wirkstoff in seiner Sättigungskonzentration gelöst enthält. Das ist dann der Fall, wenn zusätzlich zum gelösten auch ungelöster Wirkstoff in der Vorrichtung enthalten ist, welcher sich im Reservoir schnell genug auflöst, um bereits freigesetzten Wirkstoff zu ersetzen. Sobald die Sättigungskonzentration unterschritten wird, verlangsamt sich die Freisetzung proportional zur Abnahme des Konzentrationsgradienten zu beiden Seiten der Membran.

Die oben aufgeführten osmotisch gesteuerten Systeme setzen Wirkstoffe zwar mit konstanter Geschwindigkeit frei; ihre Herstellung erfordert jedoch den Einsatz einer besonders aufwendigen Technologie. Ein weiterer Nachteil solcher Vorrichtungen ist das Risiko gastrointestinaler Schleimhautschädigungen nach peroraler Anwendung. Schließlich sind sie weitgehend ungeeignet in allen Fällen, in denen ein anderes Freisetzungsprofil als jenes mit konstanter Geschwindigkeit gewünscht wird.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine Vorrichtung zu schaffen, die Wirkstoffe mit kontrollierter Geschwindigkeit in ein flüssiges Medium freisetzt, jedoch unter Umge-

- 6 -

hung der oben ausgeführten Nachteile des Standes der Technik.

Die Lösung gelingt bei einer Vorrichtung der im Oberbegriff von Anspruch 1 genannten Art mit der Erfindung entsprechend den im Kennzueichnungsteil genannten Merkmalen.

Unter einem "Dickegradienten" soll erfindungsgemäß eine geometrische Formgebung der Masse verstanden werden (Fig. 3 und 2), durch welche die erodierbare Masse an verschiedenen Stellen eine unterschiedliche Dicke h aufweist. Die Veränderung der Dicke über eine Längeneinheit a der erodierbaren Masse, also Ah/Aa, ist ein Dickegradient. erfindungsgemäße erodierbare Masse kann einen einzigen Dickegradienten haben (wie in Fig. 1a); dort bleibt Ah/Aa konstant. Ändert sich Δh/Δa über die Strecke a kontinuierlich (wie in Fig. 1b), so gibt es für jede Stelle einen anderen Dickegradienten. Die Erfindung besteht in dem gezielten Einsatz von Dickegradienten, so daß eine erodierbare Masse in der beabsichtigten Geschwindigkeit erodiert wird und dadurch eine Vergrößerung der Kontaktfläche der wirkstoffhaltigen Matrix zur Umgebungsflüssigkeit bewirkt.

Der Begriff "Erosion" hat sich in der Pharmazeutischen Technologie für alle Prozesse durchgesetzt, bei denen Feststoffmassen "abgetragen" werden. Dabei ist es nicht entscheidend, ob die Massenreduktion eines festes Körpers dadurch zustande kommt, daß feste Bestandteile in Lösung gehen und infolgedessen abdiffundieren, oder ob zunächst ein chemischer Abbau stattfindet, bei dem z.B. lange Polymerketten zu besser löslichen Oligomeren, Monomeren oder sonstigen Abbauprodukten gespalten werden.

Bei einer erfindungsgemäßen Vorrichtung steht zu Beginn der Wirkstofffreisetzung höchstens ein Teil der Matrixober-

- 7 -

fläche in Kontakt mit einem flüssigen Außenmedium und damit als Freisetzungsfläche zur Verfügung. Im weiteren Freisetzungsverlauf verringert sich die Wirkstoffkonzentration in der Matrix. Dieser Effekt führt jedoch nicht wie bei herkömmlichen Matrixsystemen zur Herabsetzung der Freisetzungsgeschwindigkeit, da gleichzeitig die Erosion der mit der Matrix in Kontakt stehenden erodierbaren Schicht voranschreitet, wodurch sich die Freisetzungsfläche der Matrix kontinuierlich vergrößert. Der Zunahme der Freisetzungsfläche über die Zeit kommt somit eine entscheidende Bedeutung hinsichtlich der Kontrolle der Freisetzungsgeschwindigkeit zu. Beispielsweise erhält man eine Freisetzung nach nullter Ordnung, wenn die Zunahme der Freisetzungsfläche den Effekt der abnehmenden Wirkstoffkonzentration genau kompensiert.

Besonders vorteilhaft ist die erfindungsgemäße Lösung der Aufgabe hinsichtlich ihrer Einfachheit und Flexibilität: Erodierbare Massen mit Dickegradienten, welche die Erosionsgeschwindigkeit steuern, lassen sich mit allen gängigen pharmazeutisch-technologischen Produktionstechniken erzeugen. Wirkstoffhaltige Matrices verschiedener Formulierungstypen lassen sich durch Aufbringen einer erfindungsgemäßen erodierbaren Masse zu Vorrichtungen mit kontrollierter Wirkstofffreisetzung gestalten. Die häufig gewünschte Freisetzung mit konstanter Geschwindigkeit - wie auch andere Freisetzungsprofile - ist sehr exakt zu realisieren. Abweichungen vom gewünschten Freigabeprofil lassen sich auch nach der Festlegung auf eine bestimmte Rezeptur durch Modifizierung der Form der erodierbaren Masse korrigieren.

Die erodierbare Masse besteht bei Verwendung der Vorrichtung als Arzneimittel in der Regel aus physiologisch unbedenklichen Polymeren oder wachsartigen Substanzen und ggf.

- 8 -

weiteren pharmazeutischen Hilfsstoffen. Beispiele für solche Polymere sind Polysaccharide wie Gummen, Stärkeoder Cellulosederivate, Polyacrylate und -methacrylate,
Polylaktide, Polyglykolide, Polyoxyethylene und Polyoxypropylene, Proteine, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, Polyvinylchlorid oder Polyvinylpyrrolidon. Wachsartige Substanzen sind z.B. hydriertes Ricinusöl oder Cetylstearylalkohol. Weitere pharmazeutische Hilfsstoffe können aus den
Gruppen der Stabilisatoren, Lösungsvermittler, Tenside,
Füllstoffe, Weichmacher, Hydrophilisierungsmittel, Pigmente
bzw. Farbstoffe, Substanzen zur Einstellung des pH-Wertes,
Fließregulierungsmittel, Formtrennmittel, Schmiermittel
usw. stammen. Je nach Kompatibilität und gewünschter Erosionsgeschwindigkeit muß der Anteil der einzelnen Komponenten eingestellt werden.

Bei Verwendung im Pflanzenschutz o.ä. spielt die physiologische Unbedenklichkeit im Gegensatz zur biologischen Abbaubarkeit keine wesentliche Rolle.

Eine einfache Möglichkeit, eine erfindungsgemäße Vorrichtung herzustellen, besteht darin, daß die wirkstoffhaltige Matrix selbst schichtförmig hergestellt und danach mit mindestens einer erodierbaren Schicht zumindest teilweise beschichtet wird.

Fig. 1 zeigt erfindungsgemäße Vorrichtungen mit schichtförmigem Aufbau der wirkstoffhaltigen Matrix 1. Die wirkstoffhaltige Matrix kann wie in Fig. 1a bis 1c eine oder
wie in Fig. 1d bis 1e mehrere erodierbare Schichten aufweisen. In einigen Fällen wird es zur Steuerung der Freisetzungsgeschwindigkeit ausreichen, die erodierbare Schicht
oder Schichten wie in Fig. 1a, 1d und 1e keilförmig 2 zu
konstruieren; in anderen Fällen werden kugelsegmentartige
erodierbare Schichten 3 wie in Fig. 1b und 1f vorzuziehen

- 9 -

sein. Um die Freisetzungsgeschwindigkeit sehr exakt zu steuern und jedem gewünschten Verlauf und jedem Matrixtyp anpassen zu können, besteht auch die Möglichkeit, wie in Fig. 1c gezeigt mindestens eine erodierbare Schicht mit Dickegradienten, welche sich über deren Erstreckung nach komplexen Funktionen ändert 4, einzusetzen.

In manchen Fällen kann es zweckmäßig erscheinen, daß die wirkstoffhaltige Matrix mehrschichtig ist. Das ist z.B. dann der Fall, wenn die Vorrichtung mehr als einen Wirkstoff enthält und unterschiedlich geformte erodierbare Schichten zur Erzielung des gewünschten Freigabeprofils notwendig sind. Fig. 1e zeigt eine Vorrichtung mit einer zweischichtigen wirkstoffhaltigen Matrix bestehend aus den beiden Untereinheiten 5 und 6, mit einer erodierbaren Schicht 7, welche die Wirkstofffreisetzung aus der einen Matrixuntereinheit 5 steuert, und eine andere erodierbare Schicht 8, welche das Freisetzungsprofil aus der zweiten Matrixuntereinheit 6 kontrolliert.

Verfahrenstechnisch kann es günstig sein, die erodierbare Schicht bzw. Schichten auf wirkstoffhaltige Matrices aufzubringen, welche in ihrer Form modifiziert wurden.

Fig. 2 zeigt erfindungsgemäße Vorrichtungen, die Matrices mit unebener Oberfläche 9 enthalten, wobei die sich daraus ergebenden Vertiefungen in der Matrixoberfläche von den erodierbaren Schichten ausgefüllt werden. Fig. 2a zeigt eine erfindungsgemäße Vorrichtung mit unebener Matrix 9 und einer kugelsegmentartigen erodierbaren Schicht 3, Fig. 2d und 2e ebensolche mit mehreren derartigen Schichten.

Analog zeigen Fig. 2b und 2f Vorrichtungen mit unebener Matrix 9 und einer oder mehreren keilförmigen erodierbaren Schichten 2. Fig. 2c zeigt die Kombination einer unebenen Matrix mit einer erodierbaren Schicht mit Dickegradienten,

- 10 -

welche sich über die Erstreckung der Schicht nach komplexen Funktionen ändern 4. In allen in Fig. 2 gezeigten Beispielen passen sich die erodierbaren Schichten den Konturen der Matrixoberfläche an. Dadurch kann die äußere Form der Vorrichtungen ungeachtet der Form der erodierbaren Schicht und der Matrix regelmäßig sein.

Wirkstoffhaltige Matrices, die sich als Bestandteil der erfindungsgemäßen Vorrichtungen eignen, lassen sich mit vielen gängigen pharmazeutischen Herstellungstechnologien fertigen. So lassen sich durch Komprimieren von Pulvern, Pulvermischungen oder Granulaten mit gängigen Tablettierwerkzeugen schichtförmige Matrices produzieren. Auch mehrschichtige Matrices lassen sich durch Komprimieren fertigen. Dünne Matrices lassen sich beispielsweise über Gießoder Beschichtungsverfahren herstellen, bei denen Lösungen oder Suspensionen in dünner Schicht meist auf ein intermediäres Trägermaterial aufgebracht und getrocknet werden. Weiterhin sind zur Herstellung der Matrices solche Verfahren geeignet, bei denen Schmelzen eingesetzt werden. Dazu gehören z.B. Spritzguß- und Extrusionsverfahren.

Die erodierbaren Schichten können erfindungsgemäß ebenfalls mit allen Verfahren gefertigt werden, die auch zur Herstellung der wirkstoffhaltigen Matrices zur Verfügung stehen. Dabei ist es unerheblich, ob wirkstoffhaltige Matrix und erodierbare Schicht nacheinander oder simultan erzeugt werden. In Fällen, in denen die Haftung zwischen Matrix und erodierbarer Schicht ungenügend ist, kann es erforderlich sein, haftungsverbessernde Zusätze zu verwenden. Bei diesen Zusätzen handelt es sich um physiologisch unbedenkliche Polymere mit adhäsiven Eigenschaften, welche auch in Gegenwart von Wasser erhalten bleiben.

WO 95/15156

- 11 -

Erfindungsgemäße Vorrichtungen lassen sich unter anderem dazu verwenden, pharmazeutische Wirkstoffe zu therapeutischen oder diagnostischen Zwecken zu verabreichen und dabei gleichmäßige Plasmaspiegel zu erzielen. Eine weitere Verwendungsmöglichkeit ist die gezielte Freisetzung von Wirkstoffen, die dem Pflanzenschutz oder dem Pflanzenwuchs dienen, an Flüssigkeiten, die von Pflanzen aufgenommen werden oder zur Abgabe antibakterieller Stoffe für Waschund/oder Spülanlagen (WC) im häuslichen, industriellen (Flaschenwaschanlagen) oder klinischen Bereichen.

PATENTANSPRÜCHE

- 1. Vorrichtung zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen in flüssigen Medien aus einer wirkstoffhaltigen, Wirkstofffreisetzungsflächen aufweisenden Matrix, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirkstofffreisetzungsflächen der Matrix mindestens teilweise von einer erodierbaren Feststoffmasse abgedeckt sind, und daß die Dicke der erodierbaren Masse über deren Erstreckung auf den Wirkstofffreisetzungsflächen durch Gradienten bestimmt ist.
- 2. Vorrichtung zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen nach Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß die Matrix aus einer oder mehreren Schichten besteht.
- 3. Vorrichtung zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen nach Anspruch 1 oder 2, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß die Haftung zwischen Matrix und erodierbarer Masse durch Zusätze erzeugt ist, wobei es sich bei den Zusätzen um physiologisch unbedenkliche Polymere mit adhäsiven Eigenschaften handelt, die auch in Gegenwart von Flüssigkeiten erhalten bleiben.
- 4. Vorrichtung zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen nach Ansprüchen 1 bis 3, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß die Matrix mindestens eine erodierbare Masse mit unterschiedlichen Dickegradienten aufweist.
- 5. Vorrichtung zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen nach Ansprüchen 1 bis 4, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß die Matrix mindestens eine keilförmige erodierbare Masse aufweist.

WO 95/15156

- 6. Vorrichtung zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen nach Ansprüchen 1 bis 4, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß die Matrix mindestens eine kugelsegmentartige erodierbare Masse aufweist.
- 7. Vorrichtung zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen nach Ansprüchen 1 bis 6, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß die wirkstoffhaltige Matrix mit einer unebenen Fläche mit der erodierbaren Masse in Kontakt steht.
- 8. Vorrichtung zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Kontaktfläche der erodierbaren Masse den Konturen der Matrix angepaßt ist.
- 9. Vorrichtung zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die erodierbare Masse Wirkstoff enthält.
- 10. Verwendung der Vorrichtung nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche als Arzneimittel.
- 11. Verwendung der Vorrichtung nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche zur kontrollierten Freisetzung von Pflanzenschutzmitteln.
- 12. Verwendung der Vorrichtung nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche zur kontrollierten Freisetzung von Düngestoffen.
- 13. Verwendung der Vorrichtung nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche zur kontrollierten Freisetzung von antibakteriellen Stoffen, insbesondere in Spül- oder Wascheinrichtungen.

- 14 -

13. Verwendung der Vorrichtung nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche zur kontrollierten Freisetzung von antibakteriellen Stoffen, insbesondere in Spül- oder Wascheinrichtungen.

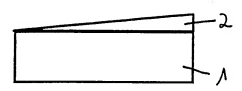


Fig. 1 a

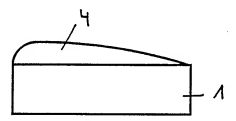


Fig. 1 c

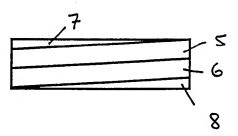


Fig. 1 e

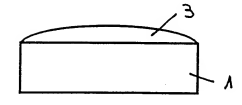


Fig. 1 b

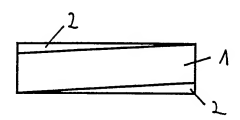


Fig. 1 d

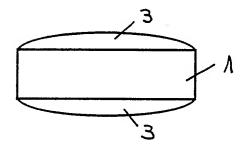
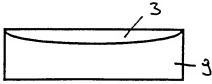


Fig. 1 f

Fig. 1



3

Fig. 2 b

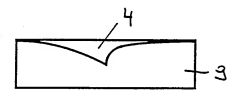


Fig. 2 c

Fig. 2 a

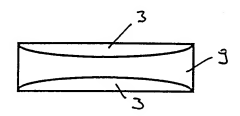


Fig. 2 d

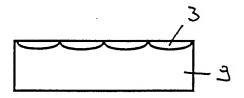


Fig. 2 e

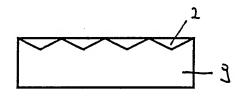


Fig 2 f



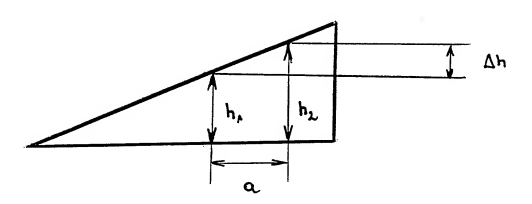


FIG.3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 94/03865

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61K9/20		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national cl	assification and IPC	
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classif	fication symbols)	
IPC 6 A61K	icacon symbolsy	
Documentation searched other than minimum documentation to the extent the	hat such documents are included in the fields se	earched
		. ·
Electronic data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)	
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the	he relevant passages	Relevant to claim No.
X GB,A,994 742 (THE WELLCOME FOUN LIMITED) 10 June 1965 see figures 2-5	NDATION	1,2,9,10
see claims 1-9 see page 3, line 3 - line 16		
		1 2
P,X WO,A,94 07470 (PFIZER INC.) 14 see the whole document	April 1994	1,2
Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
* Special categories of cited documents:	"T" later document published after the in	ternational filing date
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or to invention	heory underlying the
'E' earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the	ot be considered to
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	involve an inventive step when the d "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an i	e claiment is taken alone e claimed invention nventive step when the
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	document is combined with one or r ments, such combination being obvi in the art.	ous to a person skilled
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	'&' document member of the same pater	
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international	
20 March 1995	05.04.5	2 5
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer	
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Ventura Amat, A	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No. PCT/EP 94/03865

Patent document cited in search report	Publication date	Patent f membe	amily er(s)	Publication date
GB-A-994742		NONE		
WO-A-9407470	14-04-94	FI-A-	934275	31-03-94

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 94/03865

A. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K9/20		
	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation and der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	e)	
IPK 6	A61K		
Recherchiert	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	vert diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		Betr. Anspruch Nr.
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Beu. Anspiden 141.
Х	GB,A,994 742 (THE WELLCOME FOUNDA' LIMITED) 10. Juni 1965	TION	1,2,9,10
	siehe Abbildungen 2-5 siehe Ansprüche 1-9 siehe Seite 3, Zeile 3 - Zeile 16		
Ρ,Χ	WO,A,94 07470 (PFIZER INC.) 14. A siehe das ganze Dokument	pril 1994	1,2
	-		
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröff aber r "E" älteres Anme	fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist s Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist fentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	T' Spätere Veröffentlichung, die nach de oder dem Priontätsdatum veröffentlic Anmeldung nicht kollidiert, sondem Erfindung zugrundeliegenden Prinzip Theorie angegeben ist 'X' Veröffentlichung von besonderer Bed kann allein aufgrund dieser Veröffen	int worden ist alle int eer nur zumVerständnis des der is oder der ihr zugrundeliegenden eutung; die beanspruchte Erfindun dichung nicht als neu oder auf
scheir ander soll o ausge	nen zu lassen, oder durch die das Veroffentichungsdamm einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt)	kann nicht als auf erfinderischer Tab	eutung; die beanspruchte Erfindur gkeit beruhend betrachtet nit einer oder mehreren anderen
eine I	fentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht fentlichung, die vor dem internationalen Anneldedatum, aber nach	Veröffendichungen dieser Kategorie diese Verbindung für einen Fachman "&" Veröffendichung, die Mitglied dersel	in verbindung gedracht who did in naheliegend ist
	beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist s Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen R	
2	20. März 1995	0 5. 04.	95
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Ventura Amat, A	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 94/03865

7 ingasen zu volonen einen magen,	_		PUIZEP	94/03000
Im Recherchenbericht eführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(Patentfa	er) der Imilie	Datum der Veröffentlichung
GB-A-994742		KEINE		
WO-A-9407470	14-04-94	FI-A-	934275	31-03-94